```
DIALOG(R) File 351: Derwent WPI
(c) 2003 Thomson Derwent. All rts. reserv.
            **Image available**
010082529
WPI Acc No: 1994-350242/199444
XRAM Acc No: C94-159524
 Compsn contg (opt. modified) p40 sub-unit of mammalian interleukin 12 -
  for diagnostic detection of IL-12 and for treating IL-12 related
 diseases, e.g. rheumatoid arthritis, autoimmune disease or infections
Patent Assignee: BEHRINGWERKE AG (BEHW ); HOECHST AG (FARH )
Inventor: KURRLE R; LANGNER K; SEILER F; SEILER F R
Number of Countries: 020 Number of Patents: 010
Patent Family:
                                          Kind Date
                                                          Week
Patent No
             Kind Date
                            Applicat No
                                               19930507 199444
                                          A
DE 4315127
             A1 19941110 DE 4315127
                                               19940505 199445
             A 19941110 AU 9461901
                                           Α
AU 9461901
              A1 19941123 EP 94105595
                                               19940412 199445
                                          Α
EP 625354
                  19941129 JP 94119521
                                          A
                                               19940509 199507
JP 6329549
              Α
                  19941108 CA 2123049
                                          Α
                                               19940506 199508
              Α
CA 2123049
                                               19940429 199639
                  19960820 US 94235321
                                           Α
US 5547852
              Α
                                               19940505 199721
                  19970327 AU 9461901
                                           Α
              В
AU 676891
              B1 20001213 EP 94105595
                                           Α
                                               19940412
                                                         200066
EP 625354
                                           Α
                                               19940412 200106
                  20010118 DE 509604
DE 59409604 G
                                               19940412
                            EP 94105595
                                           A
              T3 20010301 EP 94105595
                                               19940412 200118
ES 2153394
Priority Applications (No Type Date): DE 4315127 A 19930507
Cited Patents: 1.Jnl.Ref
Patent Details:
Patent No Kind Lan Pg Main IPC
                                   Filing Notes
DE 4315127 A1 5 A61K-037/02
                      A61K-037/02
AU 9461901
             Α
EP 625354
             A1 G
   Designated States (Regional): AT BE CH DE DK ES FR GB GR IE IT LI LU NL
   PT SE
                    5 A61K-037/02
JP 6329549
           Α
CA 2123049
             Α
                     C12Q-001/02
US 5547852
             Α
                    6 C12Q-001/02
                                  Previous Publ. patent AU 9461901
AU 676891
             В
                      A61K-037/02
EP 625354
             B1 G
                      A61K-038/00
   Designated States (Regional): AT BE CH DE DK ES FR GB GR IE IT LI LU NL
   PT SE
DE 59409604
             G
                      A61K-038/00
                                   Based on patent EP 625354
ES 2153394
             T3
                      A61K-038/00
                                   Based on patent EP 625354
Abstract (Basic): DE 4315127 A
        Pharmaceutical and diagnostic compsn. contains a natural or
    recombinant, opt. modified, p40 subunit of mammalian interleukin-12.
       USE - p40 is used (1) to treat diseases associated with
    dysregulation of IL-12 mediated activity such as rheumatoid arthritis,
    autoimmune disease such as systemic lupus erythematosus or Wegener's
    syndrome, and bacterial or viral infections; or some solid tumours and
    leukaemia, and (2) to detect IL-12 in human body fluids. p40 when used
    alone can inhibit IL-12 mediated activity.
        Dwg.0/1
Title Terms: COMPOSITION; CONTAIN; OPTION; MODIFIED; SUB; UNIT; MAMMAL;
```

INTERLEUKIN; DIAGNOSE; DETECT; TREAT; RELATED; DISEASE; RHEUMATISM;

ARTHRITIS; DISEASE; INFECT

Derwent Class: B04

International Patent Class (Main): A61K-037/02; A61K-038/00; C12Q-001/02

International Patent Class (Additional): A61K-037/66; A61K-045/05;

C12N-015/12; C12P-021/02; G01N-033/50; G01N-033/567

File Segment: CPI





Europäisches Patentamt **European Patent Offic** Office européen des brevets



(1) Veröffentlichungsnummer: 0 625 354 A1

⑫

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(1) Anmeldenummer: 94105595.6

(a) Int. CI.5. A61K 37/02

- 2 Anmeldetag: 12.04.94
- Priorität 07.05.93 DE 4315127
- Veröffentlichungstag der Anmeldung: 23.11.94 Patentblatt 94/47
- Benannte Vertragsstaaten: AT BE CH DE DK ES FR GB GR IE IT LI LU NL PT SE
- 7) Anmelder: BEHRINGWERKE Aktiengeselischaft Postfach 1140 D-35001 Marburg (DE)
- @ Erfinder: Seller, Friedrich-Robert, Dr. Oberer Elchweg 10 D-35041 Marburg (DE) Erfinder: Kurrle, Roland, Dr. Klefernweg 12 D-35096 Niederweimar (DE) Erfinder: Langner, Klaus-Dieter, Dr. Lindenweg 14 D-35041 Marburg (DE)
- Arzneimittel enthaltend die Untereinheit p40 von interleukin-12.
- Die vorliegende Erfindung betrifft ein Arzneimittel enthaltend die Untereinheit p40 von Interleukin-12. Dieses Arzneimittel ist besonders geeignet zur Behandlung von Krankheiten, die mit einer Fehlregulation des Immunsystems einhergehen.



EP 0 625 354 A1

10

definierten M nge zugesetzt wird.

Bevorzugt sind alle diejenigen der genannten Verfahren, die natürliches oder rekombinantes p40 humanen Ursprungs verwenden.

3

Ein weiterer Aspekt der Erfindung betrifft ein Diagnostikum enthaltend II-12 zum Nachweis der II-12-Untereinheit p40. Die Anwendung dieses diagnostischen Mittels kann z. B. analog zu den Beispielen 1 bzw. 2 erfolgen, indem die eingesetzte p40-Inhibitoraktivität aus der zu analysierenden Probe stammt und II-12 in einer definierten Menge zugesetzt wird.

Die Erfindung wird außerdem durch die Beisplele und die Ansprüche erfäutert.

Gewinnung von IL-12 und p40:

Zur Gewinnung von rekombinantem murinen IL-12 bzw. der p40 Untereinheit von mIL-12 wurde Über Standardverfahren (Sambrook, J. Fritsch, E., Maniatis, T., (1989) Molecular Cloning: A Laboratory Manual, Cold Spring Harbor Laboratory Press, Gold Spring Harbor, N.Y.) aus murinen Mitzzellen mRNA isoliert und diese in doppelsträngige cDNA Überführt.

Unter Verwendung der in Schoenhaut et al. (Schoenhaut, D., Chua, A.O., Wolitzky, A.G., Quinn, P.M., Dwyer, C.M., McComas, W., Familletti, P.C. Gately, M.K., Gubler, U. (1992). J. Immunol. 148, 3433) beschriebenen Primer und unter den vorgegebenen experimentellen Bedingungen wurde eine PCR durchgeführt, bei der ein etwa 800 Basenpaar-Fragment generiert werden konnte.

Das PCR-Fragment wurde nach Standardverfahren sequenziert (Sambrook J. Fritsch, E., Maniatis, T., (1989) Molecular Cloning: A Laboratory Manual, Gold Spring Harbor Laboratory Press, Gold Spring Harbor, N.Y.). Als Ergebnis wurde gefunden. daß die experimentel ermittelte cDNA-Sequenz identisch mit der publizierten Sequenz der murinen p40-Untereinheit ist. In analoger Weise wurde das PCR-Fragment für die p35-Untereinheit isoliert und sequenziert. Zur Bestätigung, daß die nachfolgend beschriebenen biologischen Aktivitäten tatsächlich von IL-12 bzw. von der p40-Untereinheit resultieren, wurden die PCR-Fragmente einzeln bzw. kombiniert in den Vektor pABstop einkloniert und über ein Standardverfahren in BHK-21 Zellen stabil exprimiert (Zettimeißl G, Wirth, M., Hauser, G., Küpper, H.A. (1988) Behring Inst. Mitteilungen 82, 26).

Aus Kulturüberständen von transfizierten BHK-21 Zellen konnte sowohl biologisch aktives mlL-12 bzw. eine biologisch aktive p40-Untereinheit von mlL-12 isoliert werden.

Als Quelle für ein natürliches IL-12 dienten Überstände der murinen B-Zell-Lymphomalinie A-20 (American Type Culture Collection, ATCC TiB208), die entsprechend der von Mengel et al.

(s.o.) beschriebenen Methode aktiviert wurde. Der im A-20 Oberstand von Mengel beschriebene lösliche Mediator wird funktionell mit NKSF verglichen und gilt als murines Analog zum humanen IL-12. Eine weitere Quelle für natürliches IL-12 stellten Milzzellpräparationen dar, die entsprechend der von Germann et al. (s.o.) beschriebenen Methode hergestellt und aktiviert wurden. Vergleichende Untersuchungen zeigten, daß das von Germann et al. beschriebene TSF identisch mit mIL-12 ist.

Als natürliche Quelle für die p40-Untereinh it des murinen IL-12 konnte ein Hybridom isoliert werden, das die p40-Untereinheit des murinen IL-12 sezemiert. Zur Herstellung dieses Hybridoms wurden weibliche Ratten (Stamm Lewis, Zentralinstitut für Versuchstierkunde, Hannover) mit 1-10x10⁶ murinen T-Zellen, die in Anwesenheit von syngenen Monozyten (1x105/ml) und rekombinantem murinem GM-CSF (50 ng/ml) kultiviert worden waren, zusammen mit CFA (Complete Freund's adjuvants) subkutan injiziert. Zwei weitere Immunisierungen erfolgten im Abstand von jeweils 2 Wochen, wobei gleiche Zellmengen intraperitoneal injiziert wurden. 3 Tage nach der letzten Injektion wurden die Tiere getötet und die Milzzellen nach dem allseits bekannten Standardverfahren von Köhler und Milstein (Nature 256, p. 495ff; 1975) mit den Zellen der murinen Myeloma-Zellinie SP2/F0 fusioniert. Die Selektion der auswachsenden Hybridoma erfolgte nach Standardverfahren. Untersuchungen, die analog zu dem in Beispiel 1 dargestellten Experiment durchgeführt wurden, zeigten, daß Überstände eines der isolierten Hybridom eine inhibitorische Aktivität auf die gamma-Interferon Freisetzung besitzt. Aus dem Kulturüberstand dieses Hybridoms wurde in Anlehnung an das publizierte Verfahren von Kobayashi et al. ein sezerniertes Protein gereinigt (Kobayashi, M.; Fritz, L. Ryan, M., Hewick, R.M., Clar, S.C., Chan, S., Loudon, R., Sherman, F., Perussia, B., Trinchieri, G. (1989) J. Exp. Med. 170, 827). Nach Reinigung Über reverse phase HPLC wurde die isoliere Proteinfraktion in einer SDS-Page aufgetrennt, es wurde eine dominante Proteinbande im Bereich von etwa 40-45 kDdal gefunden. Sequenzvergleiche bestätigten, daß das hier isolierte Protein Identisch mit der p40 Untereinheit des murinen IL-12 ist.

Das Arzneimittel wird schließlich nach dem Fachmann an sich bekanntem Verfahren hergestellt. Die II-12-Untereinheit p40 (= der Wirkstoff) wird entweder als solche oder in Kombination mit geeigneten pharmazeutischen Zusatz- oder Hilfsstoffen sowie physiologisch annehmbaren Lösungsmitteln in einer wirksamen Konzentration eingesetzt.



EP 0 625 354 A1

15

6

Beispiel 1:

Inhibition der IL-12 induzierten gamma-IFN Freisetzung durch p40/IL-12

5

Zur Induktion der gamma-IFN Freisetzung wurden 5x106 Milzzellen von BALB/c-Mäusen für 48 Std. in Anwesenheit bzw. Abwesenheit von rekombinantem oder natürlichem mIL-12 und IL-2 in den jeweils angegebenen Konzentrationen kultiviert. Nach 48 Std. Kultur wurde der Überstand der Milzzellen geemtet und dieser zellfrei zentrifugiert. Der gamma-IFN-Gehalt des Überstands wurde in kommerziell erhältlichen ELISA-Systemen (z.B. Intertest™-gamma, Mouse IFN-gamma ELISA-kit, Genzyme) bestimmt. Die Quantifizierung von gamma-IFN aus dem Kulturüberstand aktivierter Milzzellen erfolgte im Vergleich zu rekombinantem murinen gamma-IFN (Genzyme). Ein typisches Experiment ist in der Abbildung dargestellt. Wie die Daten zeigen, führte die Kultivierung von murinen Milzzellen mit IL-12 dosisabhängig zu einer gamma-Interferon-Freisetzung von > 5 ng/ml. Wurden jedoch die Milzzellen bei Kulturbeginn mit rekombinantem murinen p40/L-12 oder mit Hybridoma-Überstand, der die natürliche p40 Untereinheit von mlL-12 enthielt vorinkubiert, und anschließend mit mIL-12 stimuliert, so wurde die IL-12 abhängige gamma-IFN Synthese um mindestens 50 % inhibiert. Dieses hier vorgestellte Beispiel zeigt, daß sowohl rekombinantes p40/IL-12 als auch Hybridoma-Überstand, der die natürliche p40 Untereinheit von mlL-12 enthält, in der Lage ist, die IL-12 induzierte gamma-INF Synthese zu inhibieren.

Beispiel 2:

Inhibition der IL-12 induzierten NK-Zellaktivität durch p40/IL-12

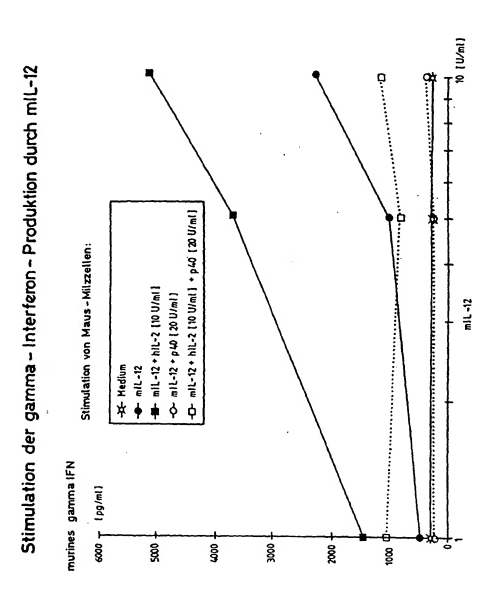
Milzzellen von C57BL6 Mäusen wurden in einer Zelldichte von 5-10x10⁶ Zellen/ml in 24-Loch Costar-Platten für 18 Std. bei 37°C in serumfreiem Iscove's Medium kultiviert. Die Kultivierung der Milzzellen erfolgte in unterschiedlichen Konzentrationen von rekombinantem oder natürlichem murinen IL-12. Nach 18 Std. wurden die Zellen geerntet, die Zellzahl der lebenden Zellen durch Trypanblau Färbung bestimmt und die zytolytische Aktivität in einem 5-stündigen 51Cr-Freisetzungstest bestimmt. Als Zielzellen dienten YAC-1 Zellen (ATCC TIB160). Die 51Cr-Markierung der Zielzellen und die Testdurchführung erfolgte nach Standardmethoden (z. B. Schoenhaut D.S. et al. (1992) J. immunol. Vol. 148, No. 11, pp. 3433-3440). Die Verhältnisse von Effektor- zu Zielzellen betrugen typischerweise 100:1, 50:1, 25:1, 12.5:1. Die %spezifische Zytolyse wurde kalkuliert als (%-Lyse

der Experimentalgruppe - % Spontanlyse) : (% Maximallyse - % Spontanlyse) x 100. Durch Vorinkubation von C57BL/8-Milzzellen mit IL-12 konnte die spezifische Zytolyse gegenüber Ausgangskontrolle (Ratio 50:1) um mindestens das 5fache gesteigert werden. Wurden unter gleichen Kulturbedingungen die Milzzellen jedoch zusätzlich mit rekombinantem oder natürlichem murinen p40/IL-12 vorinkublert, so wurde die IL-12 abhängige Zytolyse wiederum um mindestens 50% inhibiert.

Patentansprüche

- Arzneimittel enthaltend eine nat\(\text{Untirche oder rekombinante m\(\text{oglicherweise modifizierte Untereinheit p40 von II-12 aus S\(\text{augern}\).
 - Arzneimittel nach Anspruch 1, enthaltend p40 humanen Ursprungs.
 - Diagnostikum enthaltend eine natürliche oder rekombinante, möglicherweise modifizierte Untereinheit p40 von II-12 aus Säugern.
- Diagnostikum nach Anspruch 3, enthaltend p40 humanen Ursprungs.
 - 5. Verwendung der nat\u00fcrichen oder rekombinanten, m\u00f6glicherweise modifizierten Untereinheit p40 von II-12 aus S\u00e4ugern zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung pathologischer Zust\u00e4nde, die mit einer Dysregulation II-12-vermittelter Aktivit\u00e4ten einhergehen.
- Verfahren nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß p40 humanen Ursprungs verwendet wird.
- Verwendung der nat\(\text{Urlichen oder rekombinanten, m\(\text{oglicherweise modifizierten II-12-Untereinheit p40 aus S\(\text{augern in einem Verfahren zum Nachweis von II-12 in menschlichen K\(\text{orperfl\(\text{Ussigkeiten.}\)}\)
- Verfahren nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, daß p40 humanen Ursprungs verwendet wird.
- Verfahren zum Nachweis der II-12-Untereinheit
 p40 in K\u00f6rperfl\u00fcssigkeiten.
 - 10. Verfahren zur Herstellung eines Arznelmittels nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man den Wirkstoff mit einem physiologisch annehmbaren Lösungsmittel und gegebenenfalls weiteren Zusatz- oder Hittsstoffen In ein zur parenteralen Applikation geeignete Darreichungsform bringt.

EP 0 625 354 A1





EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE				EP 94105595.6	
Categorie	Kannzeichnung des Dokumer der maß:	nts mit Angsbe, sowert erford jeblichen Terle	ertich.	Beeritit Vespruch	KLASSIFIKATION DER ANNELDUNG (M. CL.)
D.A	ARCHIVES OF BI BIOPHYSICS, Ba April 1992 P.J. PODLASKI cular Characte Interleukin 12 Seiten 230-237 * Gesamt *	et al. "Mole- rization of	•	1,9	A 61 K 37/02
	·	•	.		·
-					
					RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (HL C) 7
	•				A 61 K
ŀ					A OI K
l					`
	r				
Der v	rorliegende Recherchenbericht wur	de für alle Patentansprüche	trs1efft.		
Recherchenori Abschlußdatum der Hecherche			lecherche	T	Pruter
	WIEN	31-08-1994		вонм	
X : von Y : von and A : tech O : nich	TEGORIE DER GENANNTEN DI besonderer Bedeutung allein t besonderer Bedeutung in Vert eren Veröffentlichung derselbe hnologischer Hintergrund hnologischer Hintergrund schenkiteratur	petrachiet pindung mit einer	nach dem D : in der Ann L : aus ander	Anmeldeda neldung an n Gründen	ent, das jedoch erst am oder turn verölfentlicht worden ist getuhrtes Dokument angeführtes Dokument Patentlamike, überein-